16 B 7 (26 B 1) (26 B 14)

特許出願公告 昭41-7949 公告 昭 41-4-26 (全8頁)

フルオロカーポンピニルエーテルの製造法

序 顧 昭 39—50681

出願日 昭 39-9-8

**優先権主服** 1963・9・13(アメリカ国) 308650

1964・7.22(アメリカ国) 384545

発明者 ドナルド、ジエームズ、コノリー

アメリカ合衆国ノースカロライナ 州チャーロット、ランドルフバー

ク、ハードウイツクロード 4910

ウイリアム、フランクリン、グレ

シヤム

アメリカ合衆国デラウエア州ゥイ ルミントン、アラポカス、スクー

ルロード 126

出 顧 人 イー、アイ、デュポン、デ、ニモ

アス、アンド、カンパニー

アメリカ合衆国デラウエア州ウイ ルミントン98、マーケットスト

リート 1007

代 表 者 ジョージ、ダブリュー、ウオーカー

代 理 人 弁理士 小田島平吉 外1名

# 発明の詳細な説明

本発明は式:

冏

FSO2OFR f O F2O(CFYOF2O)n

OF=OF2

(上式中R fはフツ素または 1 から 1 0 個までの炭素原子を有するパーフルオロアルキル基であり、Yはフツ素またはトリフルオロメチル基であり、nは 1 ないし3 の整数である)

を有するスルホン酸基を含む新規なフルオロカー ポンピニルエーテルの製法に関する。

これらのビニルエーテルは容易に単独重合する しまたはエチレンまたはハロゲン化エチレンと共 重合する。エチレンは本発明のビニルエーテルと 共重合する好ましいコモノマーであるけれど、ビニルエーテルの共重合は、後述の重合方法にした がい、その他いかたる単独重合可能なエチレン性 不飽和のコモノマーを用いても行うことができる ものと理解されるべきである。

本発明のフルオロカーポンピニルエーテルに対

しエチンまたはハロゲン化エチレンとともにさら に加えて別のフッソ化単量体も共重合することが できる。特にパーフルオロ(アルキルピニルエー テル)またはパーフルオロアルフアーオレフイン は共重合するために好ましい第三の単量体である。

本発明のピニルエーテルを用いて共重合させる ととによって製造される固体生成物は可塑性樹脂 または弾性体である。弾性体生成物を期待するな ら、スルル酸基を含む本発明のフルオロカーボン ピニルエーテルは二種またはそれ以上の単量体と 重合して多成分共重合体とすることができる。

とれらの重合体においては、添加する単量体の少くとも1種はエチレンまたはフッ化ピニリデン、テトラフルオロエチレン、またはクロロトリフルオロエチレンのごときハロゲン化エチレンであり、他の添加単量体はヘキサフルオロプロピレンまたは nが 0 たいし 5 である CF2 = OF -O - (OF2) n - OF3 型のパーフルオロ(アルキルピニルエーテル)のこときパーフルオロアルフアーオレフインである ことが好ましい。

スルフオン酸基を含む本発明のフルオロビニル エーテルの濃度は、共重合体生成物に望ましい架 橘性の程度に関連して選択される。経済的理由の ため、共重合に使用される全単量体に基づいて5 モルバーセントが普通高弾性硬化生成物を製造す るために用いられるけれと、0.2モル%が満足で きる程度の架橋を行い得るほぼ最少量である。た とえば共重合体をフツ化ビニリデン、ヘキサフル オロプロピレンおよび構造式: 0 F = 0 F - 0 - $OF_2-OF(OF_3)-O-OF_2-OF_2-SO_2F$ のパーフルオロピニルエーテルから製造するとき ヘキサフルオロプロピレン 化対するヒニリデンフ ルオリトのモル比が51:49ないし85:15 の範囲内にあり、またフルオロカーポンピニルエ テルの割合が共重合体中に存在する全単量体単 位の約 0.2 モルないし 5 モル%の範囲に存在すれ ば、良好な弾性体が製造される。

テトラフルオロエチレン、パーフルオロ(メチルビニルエーテル)および構造式: OF2 = OF - O - OF2 - OF(OF3) - O - OF3 - OF2 + OF2 + OF2 + OF3 - OF3

りテトラフルオロエチレン 1.5 — 2.0 モルであり、 スルホニルフルオリド単量体は全組成の 0.5 — 4 モル%である。

本発明のビニルエーテルは次式:

FSO<sub>2</sub>OFRfO(CFYOF<sub>2</sub>O) nCF(CF<sub>3</sub>) COF \*LUFSO<sub>2</sub> OFRfO(OFYOF<sub>2</sub>O) nOF(CF<sub>3</sub>) COOX

(上式においてRf、Yおよびaは上述と同義であり、Xはアルカリ金属である)

を有する化合物の熱分解によって製造することができる。熱分解は 200 ないし 600 での温度で行われる。酸フルオリドの場合、酸化亜鉛またはシリカのごとき金属酸化物を気相反応の固体触媒として用いることが好ましい。熱分解に用いる酸フルオリドはヘキサフルオロプロピレンエポキシドと分子式:FSO2CFR fOOF を有するフルオロスルホニルフルオロアシルフルオリドとの反応によって製造される。カルボン酸のブルカリ金属塩との反応によって相当する酸フルオリドから製造される。酸フルオリドおよびアルカリ金属塩の製造法は1964年8月1日付けの本出願人による米国出願第300,074号にさらに明らかにされている。

本発明のビニルエーテルはパーフルオロカーポ ン溶媒中においてパーフルオロ化遊離基開始剤を 用いて重合させることが好ましい。 ピニルコーテル は反応温度で液体であるから、溶媒を用いずに塊 状重合したり共重合することもまた可能である。 パーフルオロカーボン系を用いるとき、スルホニ ルフルオライドの形のピニルエーテルを重合させ るととが好ましい。重合温度は用いる開始剤に関 連 して -50から+200 でまで変わりうる。圧力は 厳密でなく、一般にフルオロカーポンピニルエー テルに対するガス状コモノマーの比を調節するた めに用いられる。適当なフルオロカーポン溶像は との技術分野ですでに知られたものであり、一般 にパーフルオロヘブタンまたはパーフルオロジメ チルシクロ ブタンのごとき パーフルオロアルカン または パーフルオロンクロア ルカンである。 同様 にパフルオロ化開始剤もこの技術分野において知 られているものであつて、パーフルオロパーオキ シト類およびフッ化窒素類が包含される。

本発明のフルオロカーボンエーテルは酸または 酸塩の形において、パーオキシドまたはレドック ス開始剤を用い水性媒体中で重合 させることができ る。用いる重合反応は水性媒体中のテトラフルオ ロエチレンの重合においてすでに技術的に確立さ れている方法に相当する。

スルホン酸基を含む本発明のフルオロカーポンビニルエーテルを用いての共重合体の製造法において、pH8またはそれ以下の水性媒体および約110℃を超えない温度を用いることが一般に好ま

本発明のフルオロカーボンピニルエーテルの重合体は重合の程度によって液体かまたは固体である。重合体中のスルホニル基は既知のスルホニル基を含む各種の重合物質を生成するために用いることができる。

本発明のフルオロカーボンピニルエーテルを含む共食合体は $-SO_2F$  または $-SO_2OH$  または $-SO_2OH$  または $-SO_3N_4$  基のどときその誘導体を用いPbOまたはPbOおよびMgOの混合物のことき金属酸化物の存在において加熱するか、またはジアミドのごときスルホニルフルオリドと反応し得る多管能性試薬と反応させることによつて硬化させることができる。

本発明のビニルエーテルの重合体の可塑性樹脂として有用なものは種々の形状に鋳型または押出成型され得る。特に有用なものはビニルエーテルが一SOaN a基を含んでいるビニルエーテル重合体の水性分散液である。これらの分散液はシロップ水溶液の様相を呈し、均一および透明であり、しかも溶液中に重合体を含んでいる。分散液は金属またはその他の物の要面を被覆するために用いられ、重合体を焼結したり溶験したりすることを要せずに固滑した連続的な強膜を形成する。そのような強膜は水と長時間接触させても再び溶解せずまた再び分散しない。この点において本発明の重合体は、従来技術におけるフルオロカーボン重合体のごとく固滑被膜形成のため焼結または溶融を必要としたものとは異なっている。

本発明のビニルエーテル重合体の弾性体として 有用なものは、熱抵抗性、化学的安定性および水 力工学系、ドライクリーニング溶剤および航空用 燃料中に含まれるごとき工業的に用いられる多く の液体に対する抵抗性などの望ましい諸性質を兼 ね備えている。

ピニルエーテル重合体を用いる密閉材料、ガスケット、はと目金(grommet)などのどとき弾性体物品の製造は他のフルオロ弾性体において常用されている方法にしたがつて行われる。すなわち種々の添加剤を重合体に混入し、続いて加熱および加圧下に種々な有用な物品に成型する方法で

ある。

本発明のビニルエーテルの重合体はさらにまた スルホニル基を含んでいるイオン交換樹脂として 非常に有用である。かくして、樹脂は普通の試薬 の使用によつて交換サイクル、たとえばRSO<sub>3</sub> Na→RSO<sub>3</sub>Ca→RSO<sub>3</sub>Na→RSO<sub>3</sub>Hを うけうる。

酸の形の樹脂は高温で酸触媒として用いるとと も可能である。

本発明の次の実施例によつてさらに説明される。 実施例 1

回転蒸発装置中にFSO2CF2CF2OCF (OF3)OF2OOF(CF3)OO2Na 200 g を添加した。蒸発装置をガスの発生が見られなくなるまで加熱した。反応からの排出ガスを冷凝縮で凝縮させた。蒸留によつてパーフルオロ(2ー(2ーフルオロスルホニルエトキシ)プロピルピニル エーテル 洗点118 でが 48 g 得らた。生成物の赤外およびNMRスペクトルはエーテル構造と一致した。

O<sub>7</sub> F<sub>1 4</sub>O<sub>4</sub> Sの計算値:O , 18-84 :F,59-62

8 . 7.18

測定値:O , 19-11:F,59-13

: S . 7.11

#### 実施例 2

回転蒸発装置中にFSO<sub>2</sub>CF<sub>2</sub>CF<sub>2</sub>O(OF(OF<sub>3</sub>)OF<sub>2</sub>O)<sub>2</sub>OF(OF<sub>3</sub>)OO<sub>2</sub>N<sub>2</sub>
150 fを添加した。蒸発装置をガスの発生が見られなくなるまで加熱した。反応からの排出ガスを冷凝縮器で凝縮させた。蒸留によつて沸点 159 でを有する FSO<sub>2</sub>OF<sub>2</sub>OF<sub>2</sub>O(OF(OF<sub>3</sub>)OF<sub>2</sub>O)<sub>2</sub>OF=OF<sub>2</sub>が35 f f られた。赤外およびNMBスペクトルは上式と一致した。実施例 3

実施例 4

ZnOおよび285 での温度の代わり遊、球株ガラス玉(200 ないし325 メツシュ)および325 での温度を用いて実施例3を繰返した。パナフルオロビニルエーテルが収率80%までで得られ起ご

上記実施例のごとくして得られた。パーフルオロ(2ー(2ーフルオロスルホニルエトキシ)でロビル ビニル エーテル)をアルカリ性アセトン水混合物中へ溶解し相当するナトリウム塩とした。分離した塩を濃HOL溶液で処理して相当するスルホン酸SO₃HCF₂OF2OF(OF。)CF2OOF-OF。を製造した。スルホン酸エーテルと水酸化ナトリウム水溶液またはトリエチルアミンとの反応によつて相当する純粋なナトリウム塩またはトリエチルアンモニウム塩が生成した。

#### 参考例 1

パーフルオロ(2ー(2ーフルオロスルホニルエトキシ)プロピル ピニル エーテル]約0.5 タを石英管に入れ、真空にして密閉した。 水銀アーク盤で24時間照射した後、透明な粘性のある単独重合体が得られた。

#### 参考例 2

参考例1の方法を用いて、式 FSO<sub>2</sub>OF<sub>2</sub>CF<sub>2</sub>~ (O-OF(OF<sub>3</sub>)OF<sub>2</sub>)<sub>2</sub> OOF=OF<sub>2</sub>

を有するピニルエーテルを透明な粘性のある単独 重合体に重合させた。

# 参考例 3

真空にした 320 配のステンレス鋼撮とう式管中にピニルエーテルFSO2 CF2〇F2〇F2〇F (CF3) OF2〇OF—OF2 40g、テトラフルオロエテレン40gおよびパーフルオロジメチルシクロプタン 200 配を添加した。冷時30 配のジヤンパー(jumper)管を窒素中ジフルオロジアジン 24容積%で20 psig まで加圧した。この触媒を窒素800psigで振とう管中へ圧入した。混合物を振とうし、温度を80でまで徐々に上げて1時間その状態に保つた。冷却および回収によつて溶触粘度1×10 ポイズ以上を有するピニルエーテル9重量%の共重合体28gが得られた。重合体は透明た丈夫なフイルムに加圧成型された。

# 参考例 4

東空にした 320 mlのステンレス鋼振とう管に式 NaSO<sub>3</sub>OF<sub>2</sub>OF<sub>2</sub>OOF(OF<sub>8</sub>)OF<sub>2</sub>OOF =OF<sub>2</sub>を有する精製したビニルエーテル 3 0 g 脱酸素した蒸留水 200 ml、テトラフルオロエチレ ン約 3 0 g およびアンモニウムパーサルフエート 1.0 gを添加した。反応混合物を自己発生圧力下 に2時間68-70℃まで加熱した。回収によつ てゼラテン状の共重合体48gが得られ、乾燥後 生成物は良好な固さを有しまたビニルエーテルを 14重量%含むフイルムにすることができた。 参考例 5

85 Mのステンレス鋼振とう管中へ脱酸素した 蒸留水 60 M。乾燥アンモニウムパーサルフエート 0-3 9、式

NaSO<sub>5</sub>OF<sub>2</sub>OF<sub>2</sub>OOF (OF<sub>3</sub>)OF<sub>2</sub>OOF 二OF<sub>2</sub> を有するピニルエーテル 2.5 g およびテ トラフルオロエチレン 6 ないし 10 g を添加した。 混合物を自己発生圧力下に 3 時間 6 8 ℃ で攪拌し て透明な共重合体分散水溶液を回収した。

この方法はクロロトリフルオロエチレン、フツ化ピニリデン、ピニルフルオリド、ピニルクロリド、ピニリデンクロリドおよびエチレンのごとき他のエチレン系物質を用いても容易に利用でき、NaSO<sub>3</sub>OF<sub>2</sub>OF<sub>2</sub>OCF(OF<sub>3</sub>)OF<sub>2</sub>OCF 二OF<sub>2</sub>とこれらのエチレン系物質との共重合体 分散水溶液を製造することができる。

# 参考例 6

テトラフルオロエチレンおよび5 重量%の FSO2 CF2 OF2 OCF (CF3) CF2 OCF =OF2 を含む共重合体60 gを50重量% NaOH水溶液100 nlおよびメタノール100 nlに 添加した。反応混合物を4時間還流した。共重合 体を水洗して過剰の塩基を除去した。赤外線分析は一SO2F基の一SO3Na基への完全な中和を 示した。得られた樹脂は強靭透明なフイルムに成 型された。

# 参考例 7

参考例6の方法を用いてテトラフルオロエチレンおよびFSO2OF2OF2OF(CF3) OF2OOF=OF2 の共重合体の2-4ミルのフイルムを選流しているNaOHーメタノール中へ入れた。その結果得られたフイルムは透明で赤外線分析で示されるごとく一SO3Na 基を有した。参考例 8

参考例 5 の凝集したテトラフルオロエチレン共 重合体を少量宛の 1 0 % H C ℓ 1 ℓ で洗浄した。 得られた樹脂を次いで水洗して過剰の酸を除去した。赤外線分析は一 8 O<sub>8</sub> N a 基の一 S O<sub>8</sub> H基 への実質的完全な変化を示した。

# 参考例 9

白金で被覆した振とう管中へ分子式 FSO<sub>2</sub>OF<sub>2</sub>OF<sub>2</sub>OOF(OF<sub>3</sub>)OF<sub>2</sub>OOF = CF<sub>2</sub> を有するビニルエーテル8 重量%とテトラフルオロエチレンとの共重合体 2 gおよびN H<sub>8</sub> 1 0 gを添加した。反応混合物を自己圧力下に100 での温度で 4 時間振とうした。その結果得られた共重合体の赤外線分析は一8 O<sub>2</sub>F 基が一8 O<sub>2</sub>N H<sub>2</sub> 基へ実質的に完全に転換したことを示した。

#### 参考例 10

カリウス管へ式下 $SO_2O_2F_4$ ( $OO_3F_6$ )2  $OOF=CF_2$  を有するビニルエーテル0.75 g およびパーフルオロジメチルシクロブタン20 u を添加した。混合物を凍結させ、管中を真空にしテトラフルオロエチレン2g を添加した。 $N_2$  中の2.4  $\%N_2F_2$  を大気圧で約30  $\infty$  を注入し、重合反応を密閉した管中において24 時間室温で行った。ビニルエーテルおよびテトラフルオロエチレンの共重合体が得られた。

### 参考例 11

・テトラフルオロエチレンおよびパーフルオロー (2ー(2ーフルオロスルホニルエトキシ)プロピルピニルエーテルの共重合体 7 g およびトリエチルアミン6 gを水 400 配に添加した。反応混合物を96時間還流した。共重合体の一SO2F 基は実質的に完全に一SO3NHEt3基に転換した。参考例 12

2 ガロンの容積を有する水平型加圧釜に脱酸素 した蒸留水12、アンモニウムパーフルオロカブ リレート59、およびパーフルオロ(2一(フル オロスルホニルエトキシ) プロピルビニルエーテ ル] 239 9を添加した。加圧釜の残りの空間を真 空にしてから、ガス状テトラフルオロエチレンで 充満した。混合物を 105 rpm の水平攪拌翼で攪 拌し85℃まで加熱した。 テトラフルオロエチレ ンの圧力を50psig に調整した。水50m件 アンモニウムパーサルフエート18の溶液を反応 装置へポンプで送り込み、次いでポンプおよび注 入管をきれいにするために水 250 配を送り込んだ。 東合反応中50psig の圧力に維持するために テトラフルオロエチレンを補なつた。重合反応 71分の後混合物を冷却して反応装置から取出し た。二層の液体が得られた。上層は共重合体の分 散水溶液であり、下層は未反応のパーフルオロエ ーテルであつた。

上層を分離し、高速攪拌で凝集させるとパーフルオロ〔2ー(フルオロスルホニルエトキシ)プロピルピニルエーテル〕を17重量%含む共重合体294 gが得られた。

#### 参考例 13

400 配のハステロイ〇製の振とう管を窒素で洗い、脱酸素した蒸留水 250 配中のアンモニウムパーフルオロサルフエート(フルオロケミカル FC-126、ミネソタマイニング アンド マニフアクチュア カンパニー)0.20 gの溶液、カリウムパーサルフエート1.00 g、およびパーフルオロ(2ー(フルオロスルホニルエトキシ)ープロピルピニル エーテル)2.4 gを順次続いて添加した。管を速かに閉じ、一78℃に冷却し、真空にし、パーフルオロ(メチルピニルエーテル)14.5 gおよびテトラフルオロエチレン6.5 gを続いて添加した。管を4時間60℃で振とうした。

管を冷却し未反応のガス状単量体を除いた後、 管を開き液体ラテックス状生成物を回収した。これを1.1,2ートリクロロペンタフルオロエタンをおの約50%ずつ用いて2回洗浄して未 反応の非揮発性フルオロスルホニル単量体を除去し、次いで凍結して凝集させた。重合体生成物を 濾過によつて水性相から分離し、高速攪拌下に水 につけて電解質を除いた。得られる湿つた重合体 を25℃、0.1 mH g の圧力下に80時間真空乾 懐した。パーフルオロメチル ビニル エーテル、 テトラフルオロエテレンおよびパーフルオロ〔2 ー(フルオロスルホニルエトキシ)ープロピルビ ニルエーテル〕の乾燥した三元共重合体の重量は 8.3 グラムであつた。

重合体生成物の薄膜を赤外線吸収スペクトルで 側定した。 11・27 Aの吸収帯は一〇〇下。基の存在を、また 6-80 Aおよび 10・15 Aの吸収帯は一S〇2F 基の存在を示した。 炭素に結合しているフツ素に基づく吸収帯も存在した。

### 参考例 14

400 配ハステロイ振とう管を窒素で洗い。脱酸素した蒸留水 200 配、ジナトリウムオスフエート7水和物 3·0 g (11·0 ミリモル)、ナトリウムビサルフアイト 0·55 g (2·4 ミリモル)、 アンモニウム、パーフルオロオクタノエート 0·15 g

( 0.3 ミリモル) およびパーフルオロ ( 2ー ( 2 ーピニルオキシー1ーメチルエトキシ)ーエタン スルホニル] フロリド5.0 g (11.0 ミリモル) を添加した。管を密閉し、一80℃まで冷却し、 水銀1四年まで滅圧して酸素を追い出した。 減圧 下の内部へへキサフルオロプロペン 18-1 8 (0.12 モル)およびピニリデンフルオリド (0.44 モル) 28.0 タを入れた。管を振とうし、 反応装置内の温度を60℃まで昇温して2時間そ の装置に保つた。次いで管を室温まで冷却し、過 剰のガス状反応物を大気中へ放出した。部分的に 凝集した生成物を取出し、凍結して完全に凝集さ せた。重合体を適別し、完全に水洗し、真空炉中 70℃で一夜乾燥した。乾燥した白色の重合体は 37-6 8 あつた。重合体の炭素、水素、フツ素お よび硫黄の分析は次のことくであった。 0.32.7 %:H 2.2%:F.63.5 %\*1V8,0.23

生成物を2個のロールのゴムミルで配合し、次の成分を含む混合物とした:

重量部 三元共貮合体 100 カーポンプラック。(メデイアムサーマル) 20 MgO 12 phO 3

との配合物を 150 ℃ で3 0 分間型中でシート状 に加圧し、シートを取り出して 204 ℃ で2 4 時間 空気オープン中で加熱して硬化させた。

次の物理性が 21.1 でで測定された。 引張り強度、psi 1625 切断伸長度、% 340 200%1申提度における応力、psi 1175 参考例 15

400 元のハステロイ製振とう管を窒素で洗い、脱酸素した蒸留水 200 元、ジナトリウムホスフェート 7 水和物 3.0 g (11ミリモル)、アンモニウムパーサルフエート 0.55 g (2.4ミリモル)アンモニウムパーフルオオクタノエート 0.15 g (0.3ミリモル)、ナトリウムピサルフアイト0.25 g (2.4ミリモル)およびパーフルオロ (2ー(2ーピニルオキシー1ーメチルエトキシ)ーエタンスルホニル)フルオリド2.5 g (6.0ミリモル)を添加した。管を密閉し、一80℃まで冷却し、水銀 1 転まで真空にして酸素を追い出した。 波圧下の反応器にヘキサフルオロプロペン17.3 g (0.115モル)およびピニリデンフルオリド27.5 g (0.43 モル)を送り込んだ。管を

掘とうし、反応室内の温度を60℃まで上昇させ 2時間その状態に維持した。次いで管を室温まで、 冷却し、ガス状の反応物を大気中に放出した。部 分的に凝集した生成物を取出した。凍結により凝 集を完全にした。重合体を違別し、完全に水洗し、 **真空炉中70℃で一夜乾燥した。乾燥した白色の** 重合体は 31.79 であつた。 炭素、水素、フツ素 および硫黄の分析は生成物が O 33.1 %: H 2.1 %: F 63.4 %およびS 0.8%を含んでいること を示した。

重合体を2個のロールのゴムミルで混合し、次 の成分を含む配合物とした:

**活量**重

三元共重合体 100 . カーボンプラツク(メデイアムサーマル) 20 MgO 15 ヘキサメチレンジアミンカルパメート 0-25 との配合物の一部を100℃で30分間型中で加 圧しシートを製造した。 得られた硬化されたシー トは 1275 p s ig の引張り強度および 160 %の切

断伸張度を有した。

との混合物の別の一部を 100 C で 3 0 分間型中 で加圧しシートを製造した。シートを型から取り 出し、次いで乾燥器中で4時間かかつて204℃に 加熱し以後その温度に24時間保つた。その結果 の硬化した板の物理性が21-1 でで測定された。 引張り強度、psi 2350 切断伸强度。% 300 200%伸張度における応力。psi 1725 参考例 16

400 配のステンレス鋼振とう管を窒素で洗い。 脱空気した蒸留水 100 吨、アンモニウムパーフル オロオクタノエート0.3 %、カリウムパーサルフ エート 0.95 8、ジナトリウムホスフエート 7水 和物 2.5 ま、ナトリウムサルフアイト 0.2 まおよ びパーフルオロ(2-(2-ビニルオキシー1-メチルエトキシ ) エタンスルホニル ] フルオリド 3.03 8 (0.0068 モル)を添加した。管を密閉 し、ドライアイス/アセトン中で冷却し、水銀1 **軸まで真空にした。次いで真空にした管にパーフ** ルオロ (メチルピニルエーテル) 34.2 8 (0.206 モル)を添加し、次いでテトラフルオ ロエチレン 12.7 ያ(0.127モル)を送りこんだ。 振とう管を50℃で8時間加熱および攪拌した。 反応によつて生成したラテツクスをドライアイス /アセトン浴中で凍結させて凝集させた。 室温ま で加温した後、固体重合体を濾別し、完全に水洗

して石けんおよび無機塩を除去した。重合体を室 温で2日間フード中において乾燥し、次いで数回 100 ℃で2個のロールのゴムミルで練つて残存し ている水を除去した。2,3一ジクロロパーフル オロブタン中の重合体の0.1%溶液について30 ℃で測定した固有粘度は 1-15 である(重合体 80%溶解)。1~2ミル厚さの加圧された膜の 赤外線スペクトル分析は重合体がパーフルオロ (メチルピニルエーテル)約37モル%およびパ 一フルオロ [ 2一 ( 2 一ピニルオキシー 1 一メチ ルエトキシ) エタンスルホニル ] フルオリト約 0.8 モルを含むことを示す。 288 ℃の乾燥器中で 重合体を加熱すると、100時間後に2.1%また 585 時間後に 8.7%の重合損失が起る。

# 参考例 17

参考例16の方法によつて製造した重合体混合 物 100 部を 2 個のロールのゴムミルを用い一酸化 鉛20部およびメデイアム (medium thermal)カーポンプラック20部と混合した。組成 物をミルからシート状に取出し、型中加圧下にお いて175℃で30分間加熱して種々の試験用試料 片をつくり、硬化したシートを型から取り出し、 それを大気圧下に24時間を費して温度204℃ま で徐々に昇温させさらに 2 4時間 204 ℃の状態に 保つた。次の物性が得られた:

引張り強度--psi(25℃) 1570 切断伸張度%(25℃) 260 永久伸び%(25℃) 12 ASTM: D676-59T 25℃ で超さDuro A 76 ASTM: D676~59T 100℃ で超過DuroA 65 ASTM: D945-59 25℃での弾性 19 ASTM: D945-95100c での弾性 61 ASTM: D359-61 86 -1210でのコンプレッションセット ねじり固さが平方インチ当り -4.44 C 10,000 ポンドの温度

#### **参考例** 18

A・パーフルオロ(メチル ピニル エーテル) の濃度が約36モル%およびパーフルオロ〔2一 (2-ピニルオキシー1-メチルエトキシ)エタ ンスルホニル ] フルオリトの濃度が約 0.21 モル %である参考例16の三種の単量体を含む重合体 を製造した。 288 C で 327 時間 重合体を加熱した 後3.4%の重量損失があった。

· B・重合体Aの100部を2個のロールのゴムミル を用い酸化マグネシウム20部と混合した。型中 において加圧下に175℃で30分間混合物を硬化 して試験片を製造し、試験片を型から取り出し、 次いで大気圧下に12時間で温度を204℃まで徐 々に上昇させてさらに24時間204℃で加熱処理 した。

〇・酸化マグネシウムを酸化カルシウムで置き代える以外Bの工程を繰返した。

D・酸化マグネシウムを酸化鉛で置き代える以外 Bの工程を繰返し、メディアムサーマル・カーボ ンプラツク 2 0部を添加した。

# 上記各弾性体混合物は次の物性を有した:

	В	σ	D
25℃での引張り強度一psi	2600	2540	1910
25℃での切断伸服度一%	240	240	290
切断永久伸び一%	10	35	7
	В	O	$\mathbf{D}$
228℃。2 0時間後の重量	0.7	1.0	_
損失一%			
288 ℃。8 9 時間後の重量	1.3	1.9	_
損失一%			•
参考例 19			
<b>参考</b> 例18ℓ 4 ℓ の 黄合休1	M #R #	- 2 (部)	<b>⊘ ¤</b> —

参考例 18 \* A \* の重合体 100 部を 2 個の ロールのゴムミルを用い \* マグライト \* (Maglite\*) Y酸化マグネシウム 1 0部およびエチレンジアミンンカルパメート 1部と混合した。実施例 2 3 \* B \* の方法により混合物を硬化させ試験シートをつくった。次の物性が得られた。

225
3360
740
240
180
· 7
4
1°c

# 参考例 20

A・パーフルオロ(メチルピニルエーテル)の 濃度が約38モル%およびパーフルオロ(2ー (2ーピニルオキシー1ーメチルエトキシ)エタ ンスルホニル〕フルオリドの濃度が約0・38モル% である参考例16の三種の単量体を含む重合体を 製造した。288℃で186時間加熱した後、重合損 失は2・2%であった。

B・重合体 A の 100 部を 2 個のロールのゴムミルを用い、『マグナイト』Y酸化マグネンウム10部、メデイアムサーマル・カーボンブラック2 0部およびエチレンジアミンカルパメート1部と混合した。参考例18 B B の方法により混合

物を硬化させて試験片を製造した。	次の物性が得
5nt:	
引限り強度—psi (25℃)	2640

7000 9 短後 一 p s 1 (250)	2540
引張り強度―psi (100℃)	1000
切断伸張度一%(25℃)	140
切断伸張度─%(100℃)	80
切断永久伸び一%(25℃)	1
切断永久伸び一%( 100 ℃)	1
ねじり固さが平方インチ当り	— 3 c
10-000 ポント温度	

# 23.9℃で7日間浸漬後の重量増加一%

アセトン中	2
酢酸エチル中	1
トルエン中	. 1
メチレクロリド中	1
クロロホルム中	. 1
ピリジン中	0
ジメチルホルムアミド中	. 1
テトラヒドロフラン中	1
70%硝酸中	. 8
<b>《</b> フレオン <b>∦ F</b> ← 113 中	3 6

なお本発明の実施態様は次のととくである: 一般式:

FSO<sub>2</sub>OFR f CF<sub>2</sub>O (CFYCF<sub>2</sub>O) n OF=OF<sub>2</sub>

(上式においてRfはフツ素または1個から 10個までの炭素原子を有するパーフルオロ アルキル基であり、Yはフツ素またはトリフ ルオロメチル基であり、nは1ないし3の整 数である)

のフルオロカーボンピニルエーテルを製造するため、一般式、FSO2OFRIOF2O

(OFYOF₂O)nOF(OF₃)ーA (上式においてAはーCOFまたはーOOOX 基であり、Xはアルカリ金属であり、Rf、

Yおよびnは上で示したものと同一の意味を 有する)

のフルオロカーボンエーテルを熱分解することを 特徴とする方法において

- 1 Rfがフツ索であるとと、
- 2 フルオロカーボンビニルエーテルが式 FSO<sub>2</sub> CF<sub>2</sub> OF<sub>2</sub> OOF (OF<sub>3</sub>) OF<sub>2</sub> OOF= OF<sub>2</sub> を有するものであるとと。

次に本発明方法によって得られるフルオロカーボンビニルエーテルを置合または共重合して得られる重合体物質および重合方法等を掲げれば以下記載のどとくである。

(a) CF(OOF2OFY)nOOFPRfSÓ2F

(上式においてRf,Yおよびnは上記実施監 様で示したものと同一の意味を有する) の構造を含む重合物質。

- (b) 上記(a)のビニルエーテルの単独重合体。
- (c) 式:FSO2OF2OF(OFa) OF2OOF=OF2

のピニルエーテルの単独重合体。

(4) 式:FSO<sub>2</sub> OF<sub>2</sub>OF<sub>2</sub>O(OF(OF<sub>3</sub>) OF<sub>2</sub>O)<sub>2</sub> OF=OF<sub>2</sub>

のピニルエーテルの単独重合体。

(d) 上記実施憩様に記載のビニルエーテルと(A) エチレンまたはハロゲン化エチレンである少くとも一種の単量体および(D)パーフルオロ化 アルフアーオレフイン または

OF<sub>2</sub>=OFO-(OF<sub>2</sub>) n OF<sub>3</sub> (上式中nは 0ないし 5 である)

を有するパーフルオロ (アルキル ピニル エーテル)からなる少くとも一種類の単量体との共重合体。

- (f) 上記(e)の共重合体においてR f がフツ素である重合体。
  - (g) 式: FSO2OF2OF

(OF<sub>8</sub>)OF<sub>2</sub>OOF-OF<sub>2</sub> を有するピニルエーテルとテトラフルオロエチレ ンの共重合体。

(b) 式: FSO2OF2OOF(CF<sub>8</sub>) OF2OOF-CF<sub>2</sub>

を有するピニルエーテルとテトラフルオロエチレンとの共食合体。

(i) 式: FSO2OF2OF2OCF

 $(CF_3)CF_2OCF_2$ 

を有するビニルエーテルと(A)エチレンまたはハロ ゲン化エチレンである少くとも一種の単量体および(Bパーフルオロ化アルフアーオレフインまたは 式:

OF2-OF0-(OF2) n OF3

(上式中ヵは 0 ないし 5 である) を有するパーフルオロ (アルキルビニルエーテル) からなる少くとも一種の単量体との共重合体。

(j) 上訳(i)の共重合体において、(A)がビニリデンフルオリドおよび(B)がヘキサフルオロブロビレンである重合体物質。

- (k) 上記(j)の共重合体において、(A)がテトラフルオロエチレンおよび(B)がパーフルオロ(アルキルピニルエーテル)である重合体物質。
- (1) 上記(j)の共重合体において、(A)がテトラフルオロエチレンおよび(D)がパーフルオロ(メチルピニルエーテル)である重合体物質。
- 四 式: FSO2OFRfOF2O

(OFYOF<sub>2</sub>O)<sub>n</sub>OF-OF<sub>2</sub>

(上式中Rf、Yおよびnは上記実施想様で示したものと同一の意味を有する)

を有するビニルエーテルの重合体の製造法において、反応温度で該ビニルエーテルをパーフルオロ 遊離基開始剤を用いパーフルオロ化液体溶媒中で 重合させる方法。

(n) 式: FSO2OFRfOF2O

(OFYOF<sub>2</sub>O) nOF-OF<sub>2</sub>

(上式中Rf、Yおよびnは前記と同一の意味を有する)

を有するピニルエーテルの重合体の製造法において、水性液相と接触させかつ遊離基開始剤の存在 において該ピニルエーテルを重合させる方法。

(o) 分散された粒子が式

FSO<sub>2</sub>CFRfOF<sub>2</sub>O(OFYOF<sub>2</sub>O)n OF-OF<sub>2</sub>

(上式中Rf、Yおよびnは前記と同一の意味を有する)

を有する ピニルエーテルの 重合体である分散水溶液。

# 特許顕求の範囲

1 一般式

 $FSO_2OFR fOF_2O(OFYOF_2O)n$   $OF=OF_2$ 

(上式においてRfはフツ索または1個から 10個までの炭素原子を有するパーフルオ ロアルキル基であり、Yはフツ案はトリフル オロメチル基であり、nは1ないし3の整数 である)

のフルオロカーポンピニルエーテルを製造するため、一般式

 $FSO_2OFR fOF_2O(OFYOF_2O)n$   $OF(OF_2)-A$ 

(上式においてAは一〇〇Fさだま一〇〇〇X基であり、Xはアルカリ金属であり、Rf。Y およびnは上で示したものと同一の意味を有する)

のフルオロカーポンエーテルを熱分解するととを 特徴とする方法。